# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-260922

(43)Date of publication of application: 13.09.2002

(51)Int.Cl.

H01F 10/18

C30B 29/38

(21)Application number : 2001-059303

(71)Applicant: JAPAN SCIENCE & TECHNOLOGY

CORP

(22)Date of filing:

02.03.2001

(72)Inventor: YOSHIDA HIROSHI

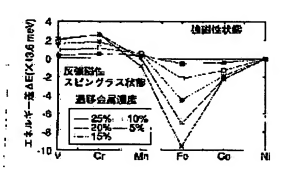
SATO KAZUNORI

## (54) FERROMAGNETIC III-V GROUP NITRIDE AND METHOD FOR ADJUSTING ITS FERROMAGNETIC CHARACTERISTIC

### (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a ferromagnetic III-V group nitride which can be obtained by using a III-V group nitride (GaN, AIN, InN, and BN) that is transmissive to light, as well as a method for adjusting the ferromagnetic III-V group nitride by which its ferromagnetic characteristic can be adjusted.

SOLUTION: The III group elements of a III-V group nitride are displaced by at least one kind of transition metals which is selected from a group consisting of V, Cr and Mn, and a mixed ! crystal is formed as a result. Its ferromagnetic characteristic is adjusted by adding other anti-ferromagnetic transition metals such as Ti, Fe, Co, Ni, Cu, Rh, or Ru, etc., adding a dopant, or adjusting the concentration of the transition metals.



### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

18.07.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-260922

(P2002-260922A)

(43)公開日 平成14年9月13日(2002.9.13)

(51) Int.Cl.7	識別記号	F I		テーマコート*(多考)
H01F	10/18	H01F	10/18	4G077
C30B	29/38	C 3 0 B	29/38 D	5 E O 4 9

### 審査請求 未請求 請求項の数8 OL (全 8 頁)

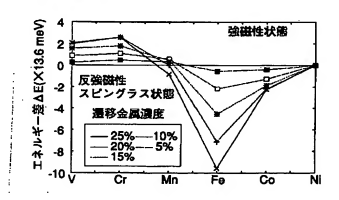
		— · • • • • • • • • • • • • • • • • • •		
(21)出願番号	特顧2001-59303(P2001-59303)	(71) 出願人 396020800		
		科学技術振興事業団		
(22)出顧日	平成13年3月2日(2001.3.2)	埼玉県川口市本町4丁目1番8号		
		(72)発明者 吉田 博		
		兵庫県川西市大和東2丁目82番4号		
		(72)発明者 佐藤 和則		
		大阪府箕面市牧落5丁目2番36号 第1福		
		和在A-12		
		(74)代理人 100108671		
		弁理士 西 <b>辞之</b>		
		7		
		Fターム(参考) 40077 AA03 BE15 DA05 EB01 ED06		
		HA20		
		5E049 AA01 AA04 AA07 AA09 BA06		

### (54) 【発明の名称】 強磁性 I I I - V 族系室化物及びその強磁性特性の調整方法

### (57) 【要約】

【課題】 光を透過する I I I-V族系窒化物 (GaN, Al N, InN, BN) を用いて強磁性が得られる強磁性 I I I-V族系窒化物の提供、およびその強磁性特性を調整することができる強磁性 I I I-V族系窒化物の強磁性特性を調整する方法を提供する。

【解決手段】 V, Cr, またはMnよりなる群から選ばれる 少なくとも1種の遷移金属が I I I-V族系窒化物の I I I 族元素を置換して混晶を形成する。そして、Ti, F e, Co, Ni, Cu, Rh, またはRuなどその他の反強磁性の遷 移金属の添加、ドーパントの添加などやこれらの遷移金 属の濃度の調整、により強磁性特性を調整する。



#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 GaN, AIN, InN, またはBNよりなる群から選ばれるIII-V族系窒化物において、V, Cr, またはMnよりなる群から選ばれる少なくとも1種の遷移金属がIII族元素を置換して混晶を形成してなることを特徴とする単結晶強磁性-V族系窒化物。

1

【請求項2】 さらに、Ti, Fe, Co, Ni, Cu, Rh,またはRuよりなる群から選ばれる少なくとも1種のその他の遷移金属が混晶を形成してなることを特徴とする請求項1記載の強磁性 II-V族系窒化物。

【請求項3】 n型ドーパントまたはp型ドーパントの少なくとも一方がドーピングされてなることを特徴とする請求項1または2記載の強磁性III-V族系窒化物。

【請求項4】 GaN, AIN, InN, またはBNよりなる群から選ばれる I I I - V 族系室化物に、(1) V, Cr, またはMnよりなる群から選ばれる少なくとも1種の遷移金属元素(2)前記(1)の遷移金属元素、およびTi, Fe, Co, Ni, Cu, Rh, またはRuよりなる群から選ばれる少なくとも1種のその他の遷移金属元素、または(3)前記(1)または(2)の遷移金属元素と、n型ドーパントまたはp型ドーパントの少なくとも一方、のいずれかを添加し、前記(1)、(2)、または(3)の元素の添加濃度の調整により強磁性特性および/または強磁性転移温度を調整することを特徴とする強磁性 I I I - V 族系窒化物の強磁性特性の調整方法。

【請求項6】 前記(2)の遷移金属元素を混晶させ、強磁性のエネルギー状態を調整するとともに、該金属元素自身により導入されたホールまたは電子による運動エネルギーによって全エネルギーを低下させることにより、強磁性状態を安定化させることを特徴とする請求項4または5記載の調整方法。

【請求項7】 前記(2)の遷移金属元素を混晶させ、該金属元素自身により導入されたホールまたは電子によって、金属原子間の磁気的相互作用の大きさと符号を制御することにより、強磁性状態を安定化させることを特徴とする請求項4または5記載の調整方法。

【請求項8】 前記(2)の遷移金属元素を混晶させ、該金属元素自身により導入されたホールまたは電子によって、金属原子間の磁気的相互作用の大きさと符号を制御するとともに、該金属元素の混晶による光の透過特性を制御することにより、所望の光フィルタ特性を有する強 50

磁性 I I I-V族窒化物とすることを特徴とする請求項 4または5記載の調整方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、光を透過する I I I-V族系窒化物において強磁性特性を実現させた単結晶の強磁性 I I I-V族系窒化物および該化合物の強磁性特性の調整方法に関する。

[0002]

【従来の技術】光を透過しながら高い強磁性特性を有する単結晶の強磁性薄膜が得られれば、大量の情報伝達に必要な光アイソレータや光による高密度磁気記録が可能になり、将来の大量情報伝達に必要な電子磁気材料を作製することができる。そのため、光を透過し、かつ強磁性を有する材料が望まれている。

【0003】III-V族系窒化物は、そのバンドギャップ(Eg)が大きく[GaN(Eg=3.3eV), AlN(Eg=6.4eV), BN(Eg=6.4eV)]、赤色から紫外の波長の光でも透過するという性質を有すると共に、そのエキシトンの結合エネルギーが大きく、この材料で強磁性が得られればコヒーレントなスピン状態を利用した光量子コンピュータなどの光デバイス作製のために大きな発展が期待される。

【0004】しかし、従来は、III-V族系窒化物に 遷移金属をドープした強磁性状態の例はなく、室温以上 の高い強磁性転移温度(キューリー点)をもつIII-V族系窒化物の強磁性状態の実現は報告されていない。 【0005】

【発明が解決しようとする課題】前述のように、III -V族系窒化物を用いて安定した強磁性特性が得られれば、その化合物をエキシトンの結合エネルギーが大きいIII-V族系窒化物からなる半導体レーザなどの発光素子と組み合わせて利用することができたり、磁気状態を反映した円偏光した光を発生させることができ、磁気光学効果を利用する磁気光学スピンデバイス開発のために用途が非常に大きくなる。

【0006】さらに、前述のような光を照射し、磁化状態を変化させることにより、強磁性体メモリを構成する場合、強磁性転移温度(キュリー温度)を光の照射により変化するような温度(室温よりわずかに高い温度)に設定するなど、強磁性特性が所望の特性になるように作成する必要がある。

【0007】本発明は、このような状況に鑑みてなされたもので、光を透過するIII-V族系室化物を用いて、強磁性が得られる強磁性III-V族系窒化物を提供することを目的とする。

【0008】本発明の他の目的は、強磁性 I I I-V族 系窒化物を作成するにあたり、例えば、強磁性転移温度 などの、その強磁性特性を調整することができる強磁性 I I I-V族系窒化物の強磁性特性を調整する方法を提

供することにある。

#### [0009]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、光を透過 する材料として特に適したワイドバンドギャップをもつ III-V族系窒化物を用い、強磁性特性を有する単結 晶を得るため鋭意検討を重ねた結果、V, Cr, Mnなどの 遷移金属元素は、非平衡結晶成長法により低温でGaやAl の25at%程度を置き換え(混晶化させ) ても十分に単結 晶が得られること、V, Cr, MnをIII-V族系窒化物半 導体に混晶させると、電子状態の変化によりホールまた は電子をドープする(電子を増やしたり減らす)ことに より、強磁性が得られること、V, Cr, MnなどをIII-V族系窒化物に混晶させることにより、d電子にホール を添加したのと同様の効果が得られることを見出し、V. Cr, Mnなどの遷移金属元素をIII-V族系窒化物に混 晶化させることにより、これらの金属単体を混晶させる だけで安定した強磁性状態にすることができることを見 出した。

【0010】そして、本発明者らがさらに鋭意検討を重ねた結果、V, Cr, Mnなどの遷移金属元素は、電子スピンs=1, 3/2, 2をもつ高スピン状態となり、これらの遷移金属元素の濃度や混合割合を調整することにより、所望の磁気特性を有する単結晶性で、かつ、強磁性のIII-V族系窒化物が得られることを見出した。

【0011】すなわち、遷移金属元素の濃度を変化したり、これらの2種類以上の組合せや、その割合を変えた混晶にしたり、n型および/またはp型のドーパントを添加したりすることにより、強磁性転移温度を可変し得ること、反強磁性や常磁性状態より強磁性状態を安定化させえること、その強磁性状態のエネルギー(例えば、僅30かの差で反強磁性になるが、通常は強磁性状態を維持するエネルギー)を調整し得ること、遷移金属元素により最低透過波長が異なり、2種類以上を選択的に混晶することにより、所望のフィルタ機能をもたせ得ること、を見出した。

【0012】本発明による強磁性 I I I-V族系窒化物は、I I I-V族系窒化物において、V, Cr, またはMnよりなる群から選ばれる少なくとも1種の遷移金属が I I I 族元素を置換して混晶を形成している。

【0013】ここに、III-V族系窒化物とは、Ga, A 40 l, In, またはBを含む窒化物、具体例としては、GaN, Al N, InN, BNである。

【0014】この構成にすることにより、前述の遷移金属元素はGa、AlやInなどのIII族元素とイオン半径が比較的近く、非平衡結晶成長法により低温で25at%位まで置換してもウルツァイト型構造の単結晶を維持すると共に、その透明性を維持しながら、ウルツァイト型構造で強磁性の性質を呈する。

【 O O 1 5 】 前記の遷移金属元素、およびTi, Fe, Co, Ni, Cu, Rh, またはRuよりなる群から選ばれる少なくと

も1種の金属が含有されることにより、その金属元素の d電子の状態がそれぞれ異なり、ホールまたは電子をド ープするよりも直接的に強磁性特性が変化し、強磁性転 移温度などの強磁性特性を調整することができる。

【0016】n型ドーパントまたはp型ドーパントの少なくとも一方がドーピングされても、ドーパントはIII-V族系窒化物の母体に入るため、遷移金属元素間の影響のように直接的ではないが、III-V族系窒化物に近いd電子に作用して、ホールまたは電子が変動し、その強磁性特性を調整することができる。

【0017】本発明によるIII-V族系窒化物の強磁性特性の調整方法は、GaN、AlN、InN、またはBNよりなる群から選ばれるIII-V族系窒化物に、(1)V、Cr、またはMnよりなる群から選ばれる少なくとも1種の遷移金属元素(2)前記(1)の遷移金属元素、およびTi、Fe、Co、Ni、Cu、Rh、またはRuよりなる群から選ばれる少なくとも1種のその他の遷移金属元素、または(3)前記(1)または(2)の遷移金属元素と、n型ドーパントまたはp型ドーパントの少なくとも一方、のいずれかを添加し、前記(1)、(2)、または(3)の元素の添加濃度の調整により強磁性特性および/または強磁性転移温度を調整することを特徴とする。

【0018】また、GaN、AlN、InN、またはBNよりなる群から選ばれるIII-V族系窒化物に、(1)V、Cr、またはMnよりなる群から選ばれる少なくとも1種の遷移金属元素(2)前記(1)の遷移金属元素、およびTi、Fe、Co、Ni、Cu、Rh、またはRuよりなる群から選ばれる少なくとも1種のその他の遷移金属元素、のいずれかを添加し、これらの添加金属元素の組合せにより強磁性特性および/または強磁性転移温度を調整することを特徴とする。

【0019】また、前記(2)に列記される金属元素を混晶させ、強磁性のエネルギーを調整すると共に、該金属元素自身により導入されたホールまたは電子による運動エネルギーによって全エネルギーを低下させることにより、強磁性状態を安定化させることができる。

【0020】また、前記(2)に列記される金属元素を混晶させ、遷移金属元素自身により導入されたホールまたは電子によって、金属原子間の磁気的相互作用の大きさと符号を制御することにより、強磁性状態を安定化させることができる。

【0021】さらに、前記(2)に列記される金属元素を混晶させ、遷移金属元素自身により導入されたホールまたは電子によって、金属原子間の磁気的相互作用の大きさと符号を制御すると共に、遷移金属元素の混晶による光の透過特性を制御することにより、所望の光フィルタ特性を有する強磁性 I I I-V族系室化物とすることができる。

[0022]

50

【発明の実施の形態】次に、図面を参照しながら本発明

5

による強磁性 I I I-V 族系窒化物、およびその強磁性 特性の調整方法について説明をする。本発明による強磁 性III-V族系窒化物は、V, Cr,またはMnよりなる群 から選ばれる少なくとも1種の遷移金属が I I I-V族 系窒化物のIII族元素を置換して混晶を形成してい る。

【0023】前述のように、本発明者らは、 I I I-V 族系窒化物を用いて強磁性材料を得るために鋭意検討を 重ねた。その結果、の遷移金属元素は、反強磁性スピン グラス状態を示すFeより3d電子が減することにより、図 10 2に、GaNにおける反強磁性スピングラス状態の全エネ ルギーと強磁性状態の全エネルギーとの差△Eが示され るように、いずれも、V, Cr,またはMnのみを単独で混晶 させるだけで強磁性を示すことを見出した。

【0024】図2に示す混晶割合は、GaNのGaに対し て、5, 10, 15, 20, 25at%の例であるが、混晶割合と しては、数%でも強磁性を示し、また、多くしても結晶 性および透明性を害することがなく、lat%から100at %、好ましくは5at%~25at%であれば、充分な強磁性 を得やすい。この遷移金属元素は1種類である必要はな く、後述するように2種類以上を混晶(合金化)するこ とができる。

【0025】このような遷移金属元素を含有するGaN化 合物の薄膜を成膜するためには、例えば、図1に概略を 示すようなMBE装置を使用することができる。MBE装置を 用いて、1.33×10<sup>®</sup> Pa程度の超高真空を維持できるチャ ンバー1内の基板ホルダー4に、GaN化合物を成長す る、例えば、SiCやサファイアなどの基板5を設置し、 ヒータ7により基板5を加熱できるようになっている。

【0026】そして、基板ホルダー4に保持される基板 30 5と対向するように、成長する化合物を構成する元素の 材料 (ソース源) Gaを入れたセル2a、V, Cr, Mnなどの 遷移金属元素を入れたセル (1個しか示されていない が、2種類以上を混晶させる場合は2個以上設けられて いる) 2b、n型ドーパントのSi, GeやOなどを入れたセ ル2c、p型ドーパントのMg, BeやCを入れたセル2d、ラ ジカルチッ素Nを発生させるRFラジカルセル3aが設けら れている。なお、Gaや遷移金属などの固体原料はこれら の金属の窒化物をセルに入れて加熱して原子状にするこ ともできる。

【0027】なお、固体(単体)を入れるセル2a~2d は、それぞれに加熱装置(図示されていない)が設けら れ、加熱により固体ソースを原子状にして蒸発させられ る様になっており、ラジカルセル3aは、図に示される ようにRF(髙周波)コイル8により活性化させている。 【0028】このGa、遷移金属元素およびn型ドーパン ト材料としては、純度99.99999%の固体ソースを原子状 にし、また、N または励起状態のN2は、N2分子もしくは NH を前述のラジカルセルにより活性化して使用する。

なお、Gaや遷移金属元素は分子ガスにマイクロ波領域の

電磁波を照射することにより原子状にすることもでき る。

【0029】そして、GaNを成長させながら、n型ドーパ ントのSiや0を流量1.33×10<sup>™</sup> Paで、さらに、p型ドーパ ントである原子状Mg, BeやCを6.65×10<sup>-3</sup> Paで、また、 例えば、V, Cr,またはMnの原子状遷移金属元素を1.33× 10<sup>-5</sup> Paで、同時に、基板 5 上に流しながら、350~800℃ で成膜することにより、V, Cr,またはMnを混晶させたGa N薄膜6を成長させることができる。以上の説明では、n 型ドーパントやp型ドーパントをドーピングする例で説 明しているが、前述の図2および後述する表1および表 2の例は、いずれのドーパントもドーピングしないで、 V, CrまたはMnのみをドーピングした例である。

【0030】このようにして、V, Cr,またはMnを混晶さ せたGaN薄膜は、図2に示されるように、V, Cr,またはM nが、反強磁性スピングラス状態の全エネルギーと強磁 性状態の全エネルギーとの差△Eが、それぞれ、2.04×1 3.6meV、2.57×13.6meV、0.55×13.6meVと大きく、強磁 性を示していることが分かる。なお、図2のデータは、 第一原理計算(原子番号を入力パラメータとしてシミュ レーションする)によるデータであり、各遷移金属の濃 度依存性を示してある。Fe, Co, Ni は反強磁性スピング ラスとなる。

【0031】この例では、GaN化合物に遷移金属元素を ドープしたが、GaNのGaの一部がAlやBなどの他のIII 族元素と置換したIII-V族系窒化物では、バンドギ ャップの大きさが制御でき、しかも、GaNと同様の構造 であり、バンドギャップが異なるのみであるので同じよ うに強磁性の単結晶が得られる。

【0032】本発明の強磁性GaN系化合物によれば、Ga とイオン半径がほぼ同じの遷移金属元素を混晶させてい るため、Ga<sup>3\*</sup> が遷移金属元素のV<sup>2\*</sup>, Cr<sup>2\*</sup> やMn<sup>2\*</sup> などと 置換されて、ウルツァイト型構造を維持する。しかも、 V, Cr, またはMnは、ホールが増加する電子構造になって おり、図2に示されるように、このままの状態で強磁性 状態で安定する。しかも、この強磁性GaNは、後述する 表1および表2にも示されるように、その磁気モーメン トが大きく、2.94×9.274J/T (2.94 μ B (ボーア磁 子))の磁気モーメントを持つCr含有GaN系化合物が得 られ、非常に磁性の強い強磁性磁石が得られる。なお、 図6は、GaN中のVの電子状態密度であり、ハーフメタリ ック(上向きスピンがメタルで下向きスピンは半導体) 状態を示している。また、図7は、GaN中のCrの電子状 態密度であり、ハーフメタリック(上向きスピンがメタ ルで下向きスピンは半導体) 状態を示している。

【0033】次に、V, Cr,またはMnの濃度を変えること による磁気特性の変化を調べた。前述の25at%濃度の遷 移金属元素を含有させたものの他に濃度が5,10,15,2 Oat%のものを作製し、それぞれの磁気モーメント (× 9.247J/T) および強磁性転移温度 (度K) を調べた。磁 気モーメントおよび強磁性転移温度はSQUID (supercond

ucting quantum interference device;超伝導量子干渉素子)による帯磁率の測定から得られたものである。

【0034】その結果が表1および表2に示されている。表1および表2から、混晶割合が大きくなる(濃度が高い)ほど強磁性転移温度が上昇する傾向が見られ、\*

\* 混晶割合にほぼ比例して増加する。この関係を図3に示す。また、スピン間の強磁性的相互作用も遷移金属元素 濃度の増加に伴って増大することが分かる。

[0035]

【表1】

遷移金属の	遷移金属の	磁気モーメン	強磁性転移
種類	濃度(at%)	ト(μ <sub>B</sub> )	温度(度 K)
V	5	1.05	90
Cr	5	2.85	160
Mn	5	4.00	110

### [0036]

#### ※ ※【表2】

	<b>7.</b>	· / • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
遷移金属の	遷移金属の	磁気モーメン	強磁性転移
種類	濃度(at%)	ト(μ <sub>B</sub> )	温度(度 K)
V	25	1.88	690
Cr	25	2.94	860
Mn	25	3.96	-280 (反強磁性)

50

【0037】前述のように、V, Cr, またはMnは、電子スピンs=1, 3/2, 2をもつ高スピン状態となり、この表 1 および表 2、ならびに図 3 からも明らかなように、その濃度を変化させることにより、強磁性的なスピン間相互作用と強磁性転移温度を調整し、制御することができることが分かる。なお、強磁性転移温度は、300 度K以上になるようにすることが、実用上好ましい。

【0038】さらに、本発明者らは、V, Cr, またはMnの少なくとも1種とその他の反強磁性の遷移金属元素を1種以上混晶させることにより、ホールや電子の状態を調整できると共に、それぞれの磁気特性を併せもたせることができることを見出した。例えば、V, CrやMnとその他の反強磁性のFeを混晶させ、VとFe、CrとFe、MnとFeを合わせて25at%とし、 $V_{0.25-1}$  Fe、Gao.75 Nのxを種々変化させた。その結果、図4に示されるように、強磁性転移温度を大きく変化させることができ、x=0.12で0度Kとすることができ、x=0.12で0度Kとすることができ、x=0.12で0度Kとすることができ、x=00.12の範囲を選定することにより、所望の強磁性転移温度に設定することができる。

【0039】また、CrやMnとFeを同様に合わせて25at% 40 混晶させ、Cro.25-1 FexGao.75 NやMno.25-1 Fe、Gao.75 Nの xを種々変化させることができる。また、図示されてい ないが、磁気モーメントについても両者の混合割合に応 じた磁気モーメントが得られる。

【0040】前述の各例は、V, Cr,またはMnの少なくとも1種とその他の反強磁性の遷移金属元素を1種以上ドープすることにより、その強磁性特性を変化させたが、n型ドーパントまたはp型ドーパントをドープしても、同様にホールまたは電子の量を変化させることができ、その強磁性状態を変化させることができる。この場合、n

型ドーパントまたはp型ドーパントは、GaNの伝導帯や価電子帯に入り、その近くにある遷移金属元素のd電子に作用するため、必ずしもドーピングされたドーパントがそのまま全て作用することにはならないが、d電子に作用することにより、その強磁性状態を変化させ、強磁性転移温度にも変化を与える。

【0041】例えば、n型ドーパントをドープすることにより、電子を供給したことになり、V, CrやMnを混晶させながらn型ドーパントをドープすることは、前述のV, CrやMnにさらにFeを添加するのと同様の効果が得られ、Mnと共にp型ドーパントをドープすることは、前述のMnにCrを添加するのと同様の効果が得られる。

【0042】例えば、n型ドーパントまたはp型ドーパント(電子またはホール)のドーピングによる(反強磁性スピングラス状態の全エネルギー)ー(強磁性状態の全エネルギー)=△E、の変化が顕著であるCrをGaNに混晶させた例で、不純物をドーピングしたときの不純物濃度(at%)に対する△Eの関係を図5に示す。

【0043】このように、ホールの導入により強磁性が 安定化し、一方、電子ドープにより強磁性が消失するの で、その強磁性特性を調整することができる。V, Mnな どの遷移金属元素は、元々強磁性を示し、反強磁性スピ ングラス状態との間でこれほど大きな変化はないが、同 様の強磁性状態を変化させることができ、強磁性転移温 度を調整することができる。なお、このドーパントによ る調整は、前述の遷移金属を混晶する調整と異なり、磁 気モーメントそのものはGaNに混晶させた遷移金属の種 類により定まる値を維持する。

【0044】n型ドーパントとしては、Si, Geもしくは0

を使用することができ、ドーピングの原料としては、こ れらの窒化物を使用することもできる。また、ドナー濃 度としては、1×10<sup>13</sup> cm<sup>-3</sup> 以上であることが好ましい。 例えば、10<sup>2n</sup> ~10<sup>2l</sup> cm<sup>-3</sup> 程度にドープすれば、前述の混 晶割合の1~10%程度に相当する。また、p型ドーパント としては、前述のようにMg, Be, またはCを用いることが できる。この場合、p型ドーパントはドーピングしにく いが、n型ドーパントを同時に僅かにドーピングするこ とにより、p型濃度を大きくすることができる。

【0045】本発明者らは、さらに鋭意検討を重ねた結 果、III-V族系窒化物に混晶させる遷移金属がVかCr かMnかにより、その透過する最小の波長が異なり、V,C r,またはMnの少なくとも1種とその他の遷移金属元素を 1種類以上混晶することにより、その透過する光の最小 波長を調整することができ、所望の波長以下の光をカッ トする光フィルタを形成することができることを見出し た。

【0046】すなわち、所望の波長の光を透過させる強 磁性のIII-V族系窒化物が得られる。V, Cr, またはMn を25at%GaNに混晶させたときの透過する光の最小波長 は表3に示す通りになった。

[0047]

## 【表3】

遷移金属の種類	遷移金属の濃	最小波長
	度(at%)	(nm)
GaN: V	25	400
GaN : Cr	25	390
GaN : Mn	25	380

すなわち、この例によれば、所望の波長の光に対して、 透明な強磁性磁石を得ることができる。

【0048】以上のように、本発明によれば混晶される 金属元素自身などにより導入されたホールまたは電子の 運動エネルギーによって、全エネルギーを変化させるこ とができ、その全エネルギーを低下させるように導入す るホールまたは電子を調整しているため、強磁性状態を 安定化させることができる。また、導入されるホールま たは電子によって金属原子間の磁気的相互作用の大きさ および符号が変化し、そのホールまたは電子によってこ れらを制御することにより、強磁性状態を安定化させる ことができる。

【0049】前述の例では、III-V族系窒化物の薄 膜を成膜する方法として、MBE(分子線エピタキシー) 装置を用いたが、MOCVD (有機金属化学気相成長)装置 でも同様に成膜することができる。この場合、Ga, Alや 遷移金属などの金属材料は、例えば、ジメチルガリウム やジメチルアルミニウムなどの有機金属化合物として、 MOCVD装置内に導入する。このようなMBE法やMOCVD法な どを用いれば、非平衡状態で成膜することができ、所望 50 の濃度で遷移金属元素などをドーピングすることができ

【0050】成膜の成長法としては、これらの方法に限 らず、Ga窒化物固体、Al窒化物固体、遷移金属元素金属 の固体をターゲットとし、活性化したドーパントを基板 上に吹きつけながら成膜するレーザアブレーション法で も薄膜を成膜することができる。

【0051】さらに、遷移金属元素やその酸化物を原料 としてドープする場合、ラジオ波、レーザ、X線、また は電子線によって電子励起して原子状にするECRプラズ マを用いることもできる。n型ドーパントやp型ドーパン トでも同様にECRプラズマを用いることができる。この ようなECRプラズマを用いることにより、原子状にして 高濃度までドープすることができるというメリットがあ る。

### [0052]

【発明の効果】本発明によれば、III-V族系窒化物 にV, Cr, またはMnの少なくとも1種を含有させるだけ で、強磁性単結晶が得られるため、すでに実現している n型およびp型の透明電極として使用されているZnOや透 明伝導酸化物 (TCO)、光ファイバと組み合わせること により、量子コンピュータや大容量光磁気記録、また、 可視光から紫外領域に亘る光エレクトロニクス材料とし て、高性能な情報通信、量子コンピュータへの応用が可 能となる。

### 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の強磁性 I I I-V族系窒化物薄膜を形 成する装置の一例の説明図である。

【図2】V, Cr, Mnなどの遷移金属をGaNに混晶させたと きの反強磁性スピングラス状態の全エネルギーと強磁性 状態の全エネルギーとの差△Eを示す図である。

【図3】GaNに混晶させる遷移金属の濃度を変えたとき の強磁性転移温度の変化を示す図である。

【図4】2種類以上の遷移金属元素を混晶させたときの その割合による強磁性転移温度の変化の状態を説明する 図である。

【図5】Crを例としたn型またはp型のドーパントを添加 したときの磁性状態の変化を示す説明図である。

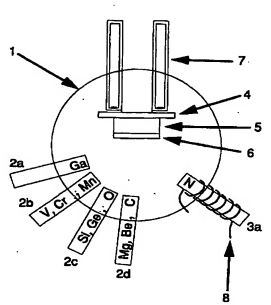
【図6】GaN中のVの電子状態密度であり、ハーフメタリ ック(上向きスピンがメタルで下向きスピンは半導体) 状態を示す図である。

【図7】GaN中のCrの電子状態密度であり、ハーフメタ リック(上向きスピンがメタルで下向きスピンは半導 体)状態を示す図である。

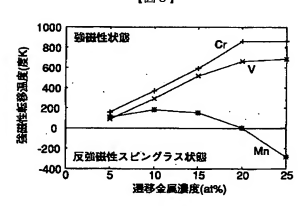
#### 【符号の説明】

- 1 チャンバー
- 2,3 セル
- 5 基板
- 6 V, Cr, またはMnを含有するGaN薄膜

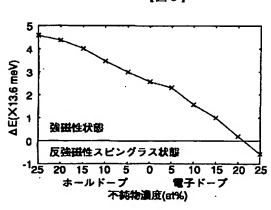




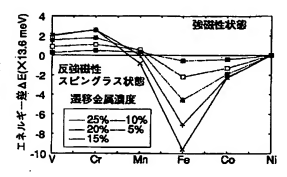
## 【図3】



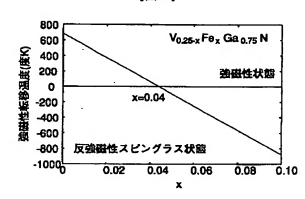
### 【図5】



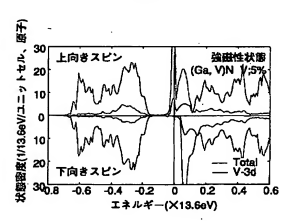
## 【図2】



## 【図4】

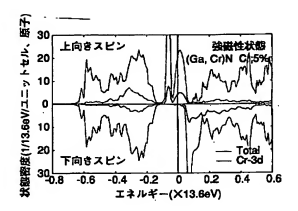


# 【図6】



特開2002-260922

【図7】



【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載

【部門区分】第7部門第2区分

【発行日】平成16年8月12日(2004.8.12)

【公開番号】特開2002-260922(P2002-260922A)

【公開日】平成14年9月13日(2002.9.13)

【出願番号】特願2001-59303(P2001-59303)

【国際特許分類第7版】

H 0 1 F 10/18 C 3 0 B 29/38

[FI]

H 0 1 F 10/18 C 3 0 B 29/38

D

#### 【手続補正書】

【提出日】平成15年7月18日(2003.7.18)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】請求項1

【補正方法】変更

【補正の内容】

【請求項1】

GaN, AlN, InN, またはBNよりなる群から選ばれるIII-V族系窒化物において、V, Cr, またはMnよりなる群から選ばれる少なくとも1種の遷移金属がIII族元素を置換して混晶を形成してなることを特徴とする単結晶強磁性<u>III</u>-V族系窒化物。